

Ortaf 250 mg/ml solução injetável para bovinos, caprinos e suínos

Engedélyezett

- Thiamphenicol

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Ortaf 250 mg/ml solução injetável para bovinos, caprinos e suínos

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kecske

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 120 hour 10 ordenhas

-

kecske

- Meat and offal. 16 day
- Milk. 120 hour 10 ordenhas

-

sertés

- Meat and offal. 13 day

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 120 hour 10 ordenhas

-

kecske

- Meat and offal. 16 day
- Milk. 120 hour 10 ordenhas

-

sertés

- Meat and offal. 13 day
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01BA02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Portugal

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fatro S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

29/03/2016

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:

978/01/16NFVPT

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/11/2020

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.